

AbbVie Esclarece que Registro de Humira® (adalimumabe) está ativo e empresa está pronta para fornecimento ao MS

março de 2021

Em resposta a pacientes que procuram nosso serviço de atendimento e, em referência a notícias veiculadas recentemente acerca do desabastecimento de HUMIRA® (adalimumabe) no SUS, a AbbVie esclarece que:

- O registro de HUMIRA® (adalimumabe) está regular e em vigor, como comprova site da ANVISA – Agência Nacional de Vigilância Sanitária¹
- A AbbVie, fabricante e distribuidora de HUMIRA® (adalimumabe), tem estoque e está pronta para suprir as necessidades deste medicamento, via Ministério da Saúde, para os pacientes que dele necessitam e têm prescrição para recebê-lo. Por meio do Ofício Circular nº [5/2021/CGCEAF/DAF/SCTIE/MS](#), de 12 de fevereiro de 2021, o Ministério da Saúde relata a intenção de adquirir adalimumabe 40mg, em seringa preenchida, via pregão eletrônico-SRP. A AbbVie aguarda a publicação do edital para avaliar sua participação no processo.
- Desde 2007, a AbbVie cumpre rigorosamente os termos dos contratos e cronograma de entrega do medicamento ao Ministério da Saúde, bem como a todas demais instituições de saúde que assim o necessitem.
- HUMIRA® (adalimumabe), está incorporado, ou seja, disponível gratuitamente aos pacientes do SUS para o tratamento de doenças crônicas imunomediadas, entre as quais artrite reumatoide, espondilite anquilosante, artrite psoriásica, psoríase, hidradenite supurativa, doença de Crohn, uveíte.

A AbbVie coloca seu serviço de atendimento ao consumidor, AbbVie Line, à disposição para informações adicionais pelo telefone 0800-0222843, de segunda a sexta-feira, das 8h às 20h.

1. Site da Anvisa. A consulta à validade do registro do produto pode ser acessada em: <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/q/?nomeProduto=humira&substancia=20272&situacaoRegistro=V>